This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

⑩ 日本 国特 許 庁 (JP)

⑩特許出願公開

平2-217476

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

(1) Int. Cl. 5

C 23 C 16/54 16/56 H 01 L 21/20 21/205

31/04

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成 2年(1990) 8月30日

8722-4K 8722-4K 7739-5F

7739-5F 7639-5F

7522-5F

H 01 L 31/04

V

審查請求 有

発明の数 1

(全7頁)

❷発明の名称

被膜形成方法

緕

②符 頭 平1-323427

②出 願 昭54(1979)8月16日

砂特 願 昭57−192055の分割

@発明者 山

舜 平

東京都世田谷区北烏山7丁目21番21号

⑪出 顯 人 山 崎

舜 平

東京都世田谷区北烏山7丁目21番21号

明細 =

1. 発明の名称

被膜形成方法

2.特許請求の範囲

3. 発明の詳細な説明

本発明は、気相法により半導体または導体の被 膜を基板上に作製する方法に関する。

酸化珪素、窒化珪素等の耐熱セラミック材料にあっては許容されるが、基板がエポキシ、ガラス等の有機物または熱脚張係数をある程度有していて大型のわれやすい基板(例えばガラス)またはこの基板上に導電性被膜をコーティングした基板を用いる場合には、きわめて大きな欠点となった。

また他方被膜の作製温度は室温~ 300℃の低温であるが、一枚のみの基板で且つその上に形成された被膜もきわめて不均質な膜厚を有する方法としてグロー放電法が知られている。

これは~2cm角または~3cm直径の基板を0.01~10Torr特に 0.1~1Torrに減圧した雰囲気に浸し、珪化物気体特にシランをこの反応炉に導入し且つその際基板の近傍が誘導炉によりグロー放電させることにより珪化物気体を活性化させ基板上に被膜化させるものである。

しかしこの場合被膜中に水素を多量に混入させる必要があるため、キャリアガスは 100%の水素であり、またシランも 100%または水素、窒素、アルゴンガスにて希釈したボンベを用いる方法が

導電膜等が形成されたもの、絶縁基板上に選択的 に薄体電極が形成されたもの、基板上にPまたは N型の半導体層が単層または多層に形成されたも の)を用いた。本実籍例のみならず本発明のすべ てにおいてこれらを総称して基板という。もちろ んこの基板は可曲性であっても、また固い板であってもよい。

第1図において基板1はボート (例えば石英) 2に対して関立させた。

基板は 200μ mの厚さの10cm角を本実施例において用いた。この基板を反応炉3に封じた。この 反応容器は1~100Hkz、例えば13.6Hkz の高周波 加熱炉4からの高周波エネルギにより反応性気に および基板を励起、反応または加熱できるように している。さらにその外側に抵抗加熱によるヒータ を設置している。排気は6よりバルブ7を経 で、真空ポンプ8を経てなされる。反応性気に 9の入口に到るが基板より離れた位置にて高周波 鉄澤エネルギ10、ここでは1~10GHz 、例えば2、 46Gkz のマイクロ波エネルギにより化学的に活性 知られている。

しかし本発明には多量生産が可能であり且つ基版は10~10cm角の大面積に均質に被膜を形成させること、およびこの被膜の作製に必要な基板温度は室温~ 400℃で可能なことを大きな特徴としている。

このために本発明は反応性気体の化学的活性化または反応を基板より離れた位置で行ない、且つその活性状態の持続をこの反応性気体をヘリュームまたはネオンでつつむことにより保持し且つこのヘリュームまたはネオンが反応性気体の被形成 団上で均一に被膜化させる作用を実験的に見出した。

以下に実施例を図面に従って説明する。 「実施例1」

基板は導体基板(ステンレス、チタン、窒化チタン、その他の金属)、半導体(珪素、炭化珪素、ゲルマニューム)、絶縁体(アルミナ、ガラス、エポキシ、ポリイミド樹脂等の有級物)または複合基板(絶縁基板上に酸化スズ、1 T O 等の透明

反応系3(容器7を含む)は10-3~10°Torr 特に0.01~5 Torrとした。化学的活性を被形成而より離れて行なうに関しては、本発明人による気相法で提案した触媒を用いる方法がある。

例えば特公昭49-12033号、特公昭53-14518号、 特公昭53-23667号、特公昭51-1389 号を参照され たい。本発明はかかる触媒気相法による活性化を 積極的に高周波誘導エネルギを利用して実施し、 これにより化学的活性化または物理的な励起をよ り完全なものにさせたものである。

反応性気体は珪化物気体14に対してはシラン(SillaCla)、プクロールシラン(SillaCla)、トリクロールシラン(SillaCla)、四塩化珪素(SiCla) 等があるが、取扱いが容易なシランを用いた。価格的にはプクロールシランの方が安価であり、これを用いてもよい。

P型の不純物としてボロンをジボラン15より10

17 cm -3~10モル%の濃度になるように加え、また
N型の不純物としてはフォスヒン(PHa)を10¹⁷ cm
-3~20モル%の濃度になるように調整して用いた。
アルシン(AsHa)であってもよい。キャリアガス12は反応中はヘリューム(He)またはネオン(Ne)またはこれらの不活性気体に水素を5~30%混入させて用いたが、反応開始の前後は低価格の窒素(N)を液体窒素により利用した。

さらに添加物であるスプ(Sn)、ゲルマニューム(Ge)、炭素(C)、窒素(N)、鉛(Pb)はそれらの水素化物または塩化物の気体を13より導入した。これらの反応物が窒温付近にて液体の場合はヘリュー

ても±2%以内であった。参考までにこのキャリアガスを同量の窒素とした時には23となり、ほとんど被膜が形成されなかった。またヘリューム中に水素(Bz)を15~30%添加すると、被膜の均一度は±3~4%と悪くなった。基板より型れてマイクロ波エネルギを加えた場合22に対し、高周波エネルギを4により加えても21とあまり成長速度は増加しなかった。

へリュームまたはネオンをキャリアガスとして 形成された被膜は温度が室温~400 でと低いため 多結晶またはアモルファス構造の非単結晶構造を 有している。

この非単結晶構造は一般に多数の不対結合手があることが知られており、例えば本発明装置においてキャリアガスを窒素とした時、その再結合中心の密度は10 **~10 ** cm - ** と多い。しかしこのキャリアガスをヘリュームまたはネオンとすると、これらのガス特にヘリュームは被膜中を自由に動き得るため、不対結合手は活性化されそれぞれを共有結合して中和される効果があった。そのため

ムによりこの液体をパブルして気化しそれをヘリュームにより反応系3に導入させた。

反応系は最初容器の内壁に付着した酸素等を800~1200℃に5により加熱して除去し、その後排気口候より基板1を押着したボート2を容器3に入れた。この後この容器3を真空系8により真とのできる。この後この容器3を真空がきし、10⁻³Torrにまでした。さらにしばらくの間へリュームまたはネオンを12より渡し、反応不をパージした。また高間波エネルギを容器7に導入して完全に混合した。その後反応が3に導いた。この時10~300米の高間波エネルギ4により助起または活性化を助長させてもよい。

被膜の成長速度は第2図に示してある。図面より明らかなごとく、反応性気体を被形成面より10 cm~3 m例えば1 m近く離してもキャリアガスを全導入ガスの5~99%例えば70%のヘリュームまたはネオンとする場合は被膜が曲線22のごとくに形成され、この被膜の均一度は形成された膜厚が5000人にてはロット間、ロット内のいずれにおい

密度は10''~10''ca-*と下げることができた。

しかしこの際も半導体として用いようとするとこの密度を10'*~10'*にに下げる必要がある。このため一般に被膜形成を水素をキャリアガスとしてこの水素を活性化し、この水素と不対結合手とを結合させて中和する方法が知られている。しかしこの水素をヘリュームのかわりにキャリアガスとして用いると被膜の均一度がきわめて思くなり、第1図の装置と同一条件では±8%になってしまった。

と同様の強光エネルギ (例えばキセノンランプ) により光アニールを行ない、この非単結晶半導体を単結晶化し、さらにこの単結晶化を行なった後またはこの光アニールと同時に、この誘導エネルギを利用した水乗、ヘリュームによる中和はきわめて効果が著しい。

特にキャリア移動度はレーザアニールにより10~ 100倍になり、ほぼ単結晶の理想状態に近くなった。しかしこの単結晶化はそれだけでは再結晶中心の密度を10¹⁴~10¹³cm⁻³にすることができず、10¹³~10¹⁴cm⁻³にとどまった。そのためこのレーザアニールの後のまたは同時に行う誘導エネルギアニールは運想的な単結晶半導体を作るのに大きな効果があった。

その結果P型またはN型の半導体としての被膜を単層に作ることも、PN接合PIN接合、PNPNでいいいのでは、PN接合等を多重に自由に作ることもできた。このため、本発明方法により作られた被膜は半導体レーザ、発行素子さらにまたは太陽電池等の光電変換素子への応用が可

統的に形成するための装置である。,

すなわち多数の大型の基板を表裏に重ね合わせ、対になって配列した被形成体に対し均一に被膜を形成するために、本発明によって基板より離れた位置で反応性気体を反応または活性化させ、かつこの反応または活性状態の反応生成物または反応性気体をその状態を持続させつつ被形成面にヘリュームまたはネオンのごとき電影電圧の高い(24.19eV、21.59eV)キャリアガスで厳送することがきわめて重要である。

この装置は30の入口側より基板上に基板31、31°を押着し、チャンパー44の開閉にて容器45に移動させたものである。本発明の実施例においては、2つの基板の裏面を重ね合わせた構造にして反応生成物にとって実効的な被形成面を2倍に拡大して反応性気体の実質的な使用量を1/2 にした。

この後この基板に対しすでに実施例1で記した 反応性気体40、41、42をパルプ38を開閉して励起 室32に導入する。この32においては高周波誘導エ ネルギ33により反応性気体およびキャリアガスを 能になった。もちろんMIS型電解効果トランジスタまたは集積回路等にも応用でき大きな価値を有している。

第1図のマイクロ波を利用する時は、マイクロ波のエネルギはマグネトロン等を利用する。しかし強いエネルギを出すことが実用上囚難であるため、工業生産においてはこの基仮より組れた位置での活性化を1~100MIIzの高周波誘導エネルギを用いて実施してもよい。

基板より離れた位置での高周波エネルギによる 反応性気体の活性化、励起、または反応は0.5~ 3 m特に1~1.m近く離れていても系の圧力が0. 01~10Torrであればほとんど減少することはなか た。

「実施例2」

実施例2を第3図に従って説明する。

この図面はPN接合、PIN接合、PNPN接合PNPN……PN接合またはMIS構造のショットキ接合等の基板上の半導体に異種導電型または同種導電型の半導体層を多層に、自動かつ連

化学的に励起、活性化または反応せしめ、その後 ホモジナイザ34を経て容器45に導入させる。この 容器には基板31が揮着されており、必要に応じて これが毎分3~30回転例えば6回/分で、第3図 の50、50'のごとき方向に回転させ、反応性気体 の導入部のバラツキを実効的に除去して均一化を している。これは形成される被膜の均一度を高め るためである。

さらにこの基板は高周波誘導エネルギ35により 反応、助起され、不要の反応生成物およびキャリ アガスは真空ボンプ36より排気される。この排気 37はその後不純物および反応生成物の残余をフィ ルタ、トラップにより排除し、ヘリューム等のキ ャリアガスを純化装置にて純化し、再度キャリア ガスとして40に導入される閉ループで構成させて いる。このことは排気37'、37''、37'''において も同様である。

以上のようにして系 | においての所定の厚さの 建素例えば10人~10 μ の珪素を主成分とする被膜 が形成され、かつその場合において | 型、 P 型ま たはN型の運転性を示す不純物が被膜生成と同時 に基板上にディポジットして被膜中に混入される。

系「処理が終わった後、この系の反応性気体および飛翔中の反応生成物を排気・除去した。この後系『に基版を植立しているボートを移動させる。この移動において系』、系『の容器の圧力は同一でなければならない。この後系』においても系』と同様に珪素を主成分とする被膜が設計に従って形成される。この時系『の基版は系』に、系□の基板は系Ⅳに系Ⅳの基板は出口59に移動する。

このそれぞれの系1~NはP型の被膜形成、1型被膜形成(不純物が人為的に混入していない状態)、N型被膜形成及び誘導アニールの系を示している。しかし接合をPINではなく、PN、PIIN、PNPN等々の接合に、それ等の面を基板表面に概略平行として作る場合は、その場合に従って系の数を増加または減少させる。

本発明においては、基板の被膜表面に平行に同一の化学量論に従った被膜が構成され、不純物の量もその種類如何にかかわらずまたGe、Sn、Pb、

**(0 < x < 1)、鉛を添加してSiaPbi-x (0 < x < 1)、 酸素を添加してSiOz-z (0 < x < 2)、 炭素を添加してSioz-z (0 < x < 2)、 炭素を添加してSizCi-z (0 < x < 1)のごとき 退合物を作製してもよいことはいうまでもない。またこれらの x の値によってはSiのみではなく、 Ge、Sn等が形成されることもありうる。またこれ っの半導体に対し、PまたはN型の不掩物を同時に混入させることも、その目的によってなされ、 特にP型の不掩物としてBに加えて募電性不掩物のIn、Znを添加し、またN型の不掩物としてのPに加えてSb、Te、またはSeを添加し不掩物の活性 皮を向上させてもよい。

本発明においてキャリアガスとしての不活性ガスはヘリュームまたはネオンに限定した。それはヘリュームの電腦電圧が24.57 eV、ネオンのそれが21.59 eVであり、その他の不活性気体であるAr、Niが10~15eVと前二者に比べて小さい。その結果このHeまたはNeが電腦状態を長く持続し、かつその所有する活性エネルギが大きい。その結果HeまたはNeが被形成固上での反応生成物の被膜化に際

N、O、C等の添加物の量も、面方向に均一である。しかし被膜の形成される方向に、Eg(エネルギバンドギャップ)をIn、Ge、C、N、Oの量、種類を変えることにより制御することが可能であり、これもまた本発明の大きな特徴である。またこの場合、添加物の量をパルブ38、38'によって変えることによりエネルギバンドギャップを連続して変化させることができる。

以上のごとく本発明においては、炭化珪素を基板の被形成団上に形成させるにあたり、基仮より離れた位置で反応性気体を化学的に活性化、励起または反応せしめ、またこの離れた位置において、珪素または不純物、添加物を化学置論的に十分混合した。その結果形成された被膜中に特定の材料が逼在しいわゆる塊状のクラスタが存在しないような被膜を形成した。これも本発明の特徴である。

本発明の実施例においては珪素を主体として記した。しかしこの珪素に対し窒素を添加してSi, No-m (0 < x < 4)、ゲルマニュームを添加してSimGer.m (0 < x < 1)、スズを添加してSimSn,

し、均一な被膜化をさせ、かつ反応性気体の実質 的な平均自由工程を大きくさせているものと惟定 される。これらは実験事実より得られたもので、 特にヘリュームは本発明装置のごとく大型の10~ 30cm 角の基板上に半導体被膜を均一に作製せんと した時、反応性気体を離れた位置で活性に必要 チャンパを実用上許容できる程度に小さく作って おいても均一度が高い被膜が得られるという大き な特徴を有している。一

Loon ox

41.

特に太陽電池等の光を利用する半導体装置の一方または双方の電極を作製する場合には、本発明によって半導体層を形成する前または半導体層を水発明方法により形成した後に透明の導電性被膜を連続的に形成することによって、その電極を作製することが可能であり、このようにすれば、電極を工学的に一貫した流れ作業が可能になる。

また透明の導電性被膜として酸化物ではなく窒化物例えば窒化チタン、窒化タンタル、窒化スズ等を用いてもよい。この時は反応性気体として塩化物のチタン、タンタル、スズ等とアンモニアのごとき窒化気体とを反応させればよい。

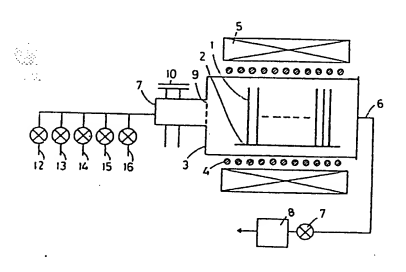
基板としては実施例1で述べた以外のGaAs、Ga AlAs、BP、CdS 等の化合物半導体でなるものとし てもよいことはいうまでもない。

本発明で形成された半導体または導体被膜特に 珪素を主成分とする半導体被膜に対しフォトエッ 手技術を用いて選択的にPまたはN型の不統物を 注入または拡散してPN接合を部分的に作り、さ らに必要に応じて部分的にレーザアニールを施して、この接合を利用したトランタ、ダイオテを作ってもよい。特にエネルギバンドギャップをWーN(WIDE TO HALLON)構成(W例を2~3eV、N倍を1~1.5eV)とした。PIN接合型構成を形成、PNPN接合、MIPN接合型構成を形成との上面に本発明による透明の認知などでき、この上させることができ、工業的に有用である。1. 図面の簡単な説明

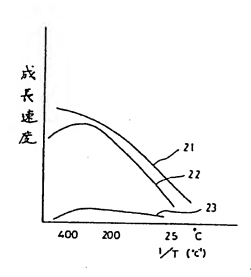
第1図は本発明の半導体被膜特に珪素被膜を形成するための製造装置の実施別である。

第2図は本発明の方法によって得られた被膜の 特性である。

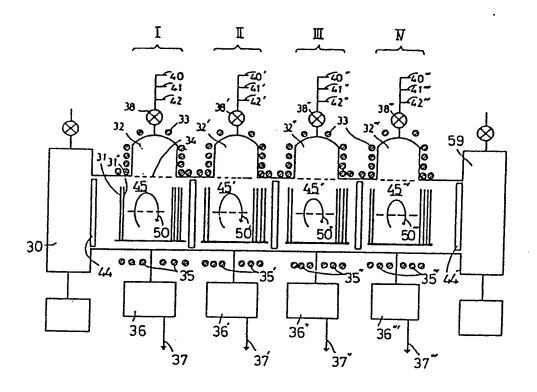
第3図は本発明を実施する他の製造装置の例で ある。



第 1 図



第 2 図



第 3 図